RECORDING MATERIAL

W 300 7-01 CB

Patent number:

JP1053892

**Publication date:** 

1989-03-01

Inventor:

SATOMURA MASATO; HIRANO TSUMORU; IGARASHI

**AKIRA** 

Applicant:

FUJI PHOTO FILM CO LTD

**Classification:** 

- international:

B41M5/155; B41M5/30; B41M5/155; B41M5/30; (IPC1-

7): B41M5/12; B41M5/18

- european:

Application number: JP19870211156 19870825 Priority number(s): JP19870211156 19870825

Report a data error here

## Abstract of JP1053892

PURPOSE:To enhance color forming properties, raw preservability and stability of developed color images, by producing a recording material by providing, on a base, a recording layer for forming a color through the contact of a colorless dye with a particulate high molecular compound serving as an electron- acceptive compound. CONSTITUTION:A coating liquid comprising a colorless dye, a particulate high molecular compound and a binder blended with each other is applied to a base such as a raw paper, a woodfree paper and a transparent plastic film, followed by drying to provide a coloring layer, thereby producing a recording material. The colorless dye may be a triphenylmethane phthalide compound, a fluoran compound, a phenothiazine compound or the like. The particulate high molecular compound can be synthesized by, for example, copolymerization of an electron- acceptive compound having an addition-polymerizable group with other monomer, and preferably has a particle diameter of not more than 3mum, particularly, not more than 1.5mum.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

## 19日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

# ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭64-53892

⑤Int.Cl.4
B 41 M 5/12

@発

識別記号 101 庁内整理番号 7915~2H ❸公開 昭和64年(1989)3月1日

5/12 1 5/18 7915-2H B-6956-2H

審査請求 未請求 発明の数 1 (全17頁)

図発明の名称 記録材料

②特 願 昭62-211156

②出 願 昭62(1987)8月25日

⑦発 明 者 里 村 正

- 100(1001) 07,1001 人 静岡県富士宮市大中里200番地 富士写真フィルム株式会

社内

明 者 平 野 積

神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内

静岡

⑦発明者 五十嵐 明

静岡県富士宮市大中里200番地 富士写真フィルム株式会

社内

①出 願 人 富士写真フィルム株式 会社 神奈川県南足柄市中沼210番地

明細 書

- 1. 発明の名称 記録材料
- 2 特許請求の範囲
- (i) 支持体上に、無色染料が電子受容性化合物 と接触して着色する現象を利用した配録度が設け られた記録材料に於て、電子受容性化合物が微粒 子状の高分子化合物である事を特徴とする配録材 科
- (2) 高分子化合物からなる保護層を有すること を特徴とする特許請求の範囲第/項記載の記録材料
- (3) 電子受容性化合物が乳化分散されたもので あることを特徴とする特許請求の範囲第/項記載 の記録材料
- (4) 支持体が透明支持体であることを特徴とする特許請求の範囲第 / 項記載の記録材料
- 3. 発明の詳細な説明

(発明の分野)

本発明は記録材料に関し、特に発色性、生保存性、および発色画像の安定性を向上させた記録材

料に関する。

(従来技術)

無色染料と電子受容性化合物を使用した記録材料は、感圧紙、感熱紙、感光感圧紙、通電感熱記録紙等として既によく知られている。たとえば英国特許2/40449、米国特許4480052、特別的57-/79836、同60-/23556、同60-/23556、同60-/23556、同60-/23557などに詳しい。

記録材料の具備すべき性能は、(1)発色濃度および発色感度が十分であること、(2)発色体の堅牢性が十分であること、(3) S/N 比が高いこと、(4)用いられている素材が安全性に充分配慮されていること、などである。

近年記録システムの高速化、要求の多様化に伴い、これらの特性改良に対する研究が鋭意行われている。

本発明者らは電子受容性化合物に独自の工夫を 組み入れることによつて記録材料の特性が大巾に 向上する事を見出したものである。特に、後述す るように、特定のエーテル化合物と併用すること により著るしくその特性が改替される。

#### (発明の目的)

従つて本発明の目的は発色性、生保存性および 発色画像の安定性が良好で、しかもその他の具備 すべき条件を満足した記録材料を提供することで ある。

#### (発明の構成)

本発明の目的は、無色染料が電子受容性化合物と接触して着色する現象を利用した配録材料に於て電子受容性化合物が微粒子状の高分子化合物である事を特徴とする配録材料を開発する事によつて達成された。

本発明における配録材料は高分子化合物からなる保護層を有していることが好ましい。

無色染料としては、ルイス酸又はプロトン酸などの電子受容性化合物によつて着色体を与える化合物があげられる。

無色染料としては、たとえば、トリフエニルメ タンフタリド系化合物、フルオラン系化合物、フ

タン系化合物として、3,3ーピス(pージメチ ルアミノフエニル)ー6ージメチルアミノフタリ ド(即ちクリスタルバイオレツトラクトン)、3。 3 ーピス ( p ージメチルアミノフェニル) フタリ ド、3-(ヮージメチルアミノフエニル)-3-(1,3-ジメテルインドールー3ーイル)フタ りド、3-(p-ジメチルアミノフエニル)-3 ー(ユーメチルインドールーヨーイル) フタリド、 等があり、ジフエニルメタン系化合物としては、 ¥ , 4 <sup>1</sup> ーピスージメチルアミノベンズヒドリン ベンジルエーテル、N ーハロフエニルーロイコオ ーラミン、N-4,4,3-トリクロロフエニル ロイコオーラミン等があり、キサンテン系化合物 としては、ローダミンーBーアニリノラクタム、 ローダミン(ローニトロアニリノ)ラクタム、2 ージベンジルアミノー6ージエチルアミノフルオ ラン、ユーアニリノー6ージエチルアミノフルオ ラン、ユーアニリノー3ーメチルー6ージェチル アミノフルオラン、ユー 4,4 ージメチルアニ リノー3ーメチルー6-N-ヘキシルメチルアミ

エノチアジン系化合物、インドリルフタリド系化合物、ロイコオーラミン系化合物、ローダミンラクタム系化合物、トリフエニルメタン系化合物、トリアセン系化合物、スピロピラン系化合物など 各種の化合物があげられる。

無色染料の一部を例示すれば、トリアリールメ

ノフルオラン、ユーロークロロアニリノーもージ エチルアミノフルオラン、ユー(ヨ,4ージメチ ルアニリノ)ーヨーメチルー6ージエチルアミノ フルオラン、ユーオクチルアミノー6ージェチル アミノフルオラン、3,6一ジプトキシフルオラ ン、ユーブチルアミノーヨークロローもージエチ ルアミノフルオラン、4ーエトキシエチルアミノ ーミークロローもージエチルアミノフルオラン、 ユーロークロロアニリノーヨーメチルー6ージブ テルアミノフルオラン、ユーアニリノーミーメチ ルー6ージオクチルアミノフルオラン、ユーナニ リノー3ークロロー6ージエチルアミノフルオラ ン、ユーロージメチルアミノアニリノームージェ チルアミノフルオラン、ユーアニリノーヨーメチ ルー6ー8ーピリジルエチルアミノフルオラン、 **ユーフエニルー6ージエチルアミノフルオラン**。 ューアニリノー3ーメチルー6-NーエチルーN ーイソアミルアミノチオフルオラン、ユーアニリ ノー3ーメチルーよークロロー6ージエチルアミ ノフルオラン、ユーアニリノーミーメチルー6ー

ジエチルアミノーフーメチルフルオラン、ューア ニリノー3ーメトキシー6ージブチルアミノチオ フルオラン、ユーロークロロアニリノームージブ チルアミノフルオラン、2-0-クロロアニリノ. ーゟーヮープチルアニリノフルオラン、ューアニ リノーヨーペンタデシルーゟージエチルアミノフ ルオラン、ユーアニリノー3ーメチルー4′。3′ ージクロルフルオラン、4-o-トルイジノー3 ーメチルー6ーNーメチルイソペンチルアミノー 4′, \$′ージメテルアミノジアザフルオラン、 **3**− アニリノー **3** − エチルー **6** − N − エチルー N ーイソアミルアミノフルオラン、ユーアニリノー 3-メチルー6-N-エチルーN-アープトキシ プロピルアミノフルオラン、コーアニリノーヨー クロロー6 — N ーエチルー N ーイソアミルアミノ フルオラン等がありチアジン系化合物としては、 ベンゾイルロイコメチレンブルー、ヮーニトロベ ンソイルロイコメチレンブル一等があり、スピロ 系化合物としては、3-メチルースピロージナフ トピラン、3ーエチルースピロージナフトピラン、

チルアミノフルオラン

- 2) 3-p-(4'-ビニルベンゾイルアミノ) アニリノー3-メチルー6-ジプチルアミノフ ルオラン
- 3) ユーp(4′ーピニルベンジルアミノ)アニ リノー3ークロロー6ーN-エチルーN-イソ アミルアミノフルオラン
- #) ユーピニルベンジリデンアミノーもージエチ ルアミノフルオラン
- ま) 3 ー β ー ( p ー ピニルベンソイルアミノ ) エ チルアミノー3 ー クロロー 6 ー ジエチルアミノ フルオラン。
- 6) ユーβー(pーピニルベンソイルアミノエチ ルアミノ)エチルアミノー 6 ージエチルアミノ フルオラン
- 7) ユーローピニルベンゼンスルホニルアミノー 3 ーイソアミルー 6 ージエチルアミノフルオラ ン
- (1) ユーアニリノーヨーメチルー6-Nーエチル -N-β-p-ピニルペンソイルアミノエチル

3 、3 / ージクロロースピロージナフトチオピラン、3 ーベンジルスピロージナフトピラン、3 ーメチルーナフトー (3 ーメトキシーベンゾ) スピロピラン、3 ープロピルースピロージベンゾピラン等があり、二徴以上併用することが望ましい。

更に、本発明者らが提唱している無色染料の単 量体又は重合体を用いることもできる。

無色染料重合体はビニル、(メタ)アクリル、 アリルなど重合性の官能基をもつ無色染料の共重 合体をいう。

前述の官能基を有するトリフエニルメタンフタリド系化合物、フルオラン系化合物、フエノチアジン系化合物、インドリルフタリド系化合物、ロイコオーラミン系化合物、ローダミンラクタム系化合物、トリフエニルメタン系化合物、トリアゼン系化合物、スピロピラン系化合物などの共重合体があげられる。

付加菓合性基をもつ無色染料の好ましい例をあ げれば次の通りである。

1) ユーヮーピニルベンゾイルアミノー6ージェ

アミノーフルオラン

- 9) (p-ピニルベンゾイルアミノ)ベンゾイル ロイコメテレンブルー
- 10) ザージエチルアミノフエニルーザ ーN-エチルーN-ビニルペンジルアミノフエニルフ タリド
- (1) ユーロービニルベンゾイルオキシー4ージエチルアミノフエニルー2! ーロービニルベン ゾイルオキシー4! ーメチルー3! ーアニリノフエニルフタリド
- /2) ユーローピニルフエニルウレイドームージ エテルアミノフルオラン
- /3) ユーヮーピニルアニリノーヨーメチルー 6 ージエチルアミノフルオラン
- /4) ユーアニリノー4ーャーロービニルベンゾ イルアミノブチルームージエチルアミノフルオ ラン
- 15) 3ーβーヒドロキシーτーpービニルフエ ノキシープロピルアミノーδージエチルアミノ フルオラン

- /6) 3-(4-ジェチルアミノーユーメタクリ ルオキシフェニル)-3-(/-エチルーユー メチルインドールー3-イル)フタリド
- /7) 3ー〔4ージエチルアミノーユーpービニルベンジルオキシフエニル〕一3ー(/ーエチルー2ーメチルインドールー3ーイル)(ジアザ)フタリド
- /8) 3-[4-ジェチルアミノーユー(4-ビ ニルベンゾイルオキシ)フエニル]-3-(/ -エチルーユーメチルインドールー3-イル) フタリド
- 19) 3- [4-ジェチルアミノー2-(ビニルオキシエチルオキシ)フェニル]-3-(ノーエチルー2-メチルインドールー3-イル)フタリド
- 20) 3-[4-ジェナルアミノー2-(β-ア クリロキシエトキシ)フエニル]-3-(/-エチルー2-メチルインドールー3-イル)フ タリド
- 21) 3-(4-ジプチルアミノーユーターアク
- チルーユーペンチルインドールーヨーイル)ー 4 ーアザフタリド
- 27) 2-アクリルアミドー6-ジエテルアミノ フルオラン
- 28) ユーアクリルアミノー 6 ジブチルアミノ フルオラン
- 39) 3ーアクリルアミノー6−N−シクロヘキシルーN−メチルアミノフルオラン
- 30). ユーアクリルアミノーヨークロロームージ エチルアミノフルオラン
- 31) ユーアクリルアミノーミーメチルー6ージ エテルアミノチアフルオラン
- 32) ユーメタクリルアミノー3ーエチルー6ー ジブチルアミノフルオラン
- 33) ユーローメタクリルアミノアニリノー6ー ジエチルアミノフルオラン
- 34) ユーローアクリルアミノアニリノームージ ブチルアミノフルオラン
- 3s) ユーターアクリルアミノブチルアミノー 6 ージプチルアミノフルオラン

- リルアミドエトキシフエニル) 3 ( / -エ チルーユーメチルインドールーヨーイル) スタ リド
- 32) 3-(4-ジエチルアミノー2-ビニルベンジルオキシフエニル)-3-(1,2-ジメチルインドール-3-イル)フタリド
- 23) 3 (4-ジエチルアミノーユーβ、1-ジメタクリロキシプロポキシフエニル) 3 (1-エチルーユーフエニルインドールー3-1ル) フタリド
- 34) 3 [ 4 ジェチルアミノー2 (β ア クリロキシプロピルオキシ) フェニル] - 3 -( / - エチルー2 - メチルインドールー3 - - イ ル) 4 - アザフタリド
- as) 3ー [ 4ージエチルアミノーユービニルベンゼンスルホニルオキシ) フェニル] ー3ー
  ( ノーエチルーユーメチルインドールー3ーイル) ー4ーアザフタリド
- 24) 3-(4-ジエチルアミノ)-2-(β-ビニルフエノキシ)フエニル]-3-(1-エ
- 36) ユーターアクリルアミノプロピルアミノー 3ークロロー6ージエチルアミノフルオラン
- 37) ユーアニリノーヨーβーアクリルアミノブ テルームージエテルアミノフルオラン
- 38) 2-p-クロロアニリノー3-β-メタク リルアミノプロピルー6-ジプチルアミノフル オラン
- 39) ユーアニリノー3ーメチルー6-N-エチルーN-p-アクリルアミノアニリノーフルオラン
- #0) ユージベンジルアミノー6−NーアクリルアミノーNーエチルフルオラン
- #1) ユーヘキシルTミノー6ーNーメタクリル TミノブチルーNーメチルフルオラン
- #4) 3,3ーピス(ρージメチルアミノフエニル)ー6ーNーエチルーNーβーメタクリロキシエチルアミノフタリド
- #3) 3,3ーピス(pージエチルアミノフエニル)ー6ーNーエチルーNービニルベンジルアミノフエニルフタリド

- 44) 3,6ーピスーβーメタクリロキシエトキシフルオラン
- 45) 3,6ーピスーρービニルベンジルオキシ フルオラン

などがあげられる。

これらピニル基をもつ無色染料の!種以上と他のピニル又はピニリデン基を有する単量体と共重合させると好都合である。だとえば、単量体としては、付加重合性基をもつアミド、エーテル、エステル又はアロマティックスなどがあげられる。ポリアミン、ポリオール、アミノアルコールなどとアリルハライド、(メタ)アクリル酸クロライド又は(メタ)アクリル酸エステルとの反応によるものなどは好ましい化合物である。

これらの黄と種類又は組合せを選ぶことにより、 粒径、溶解性、粘着性、分散安定性、発色性等を 自由に制御することができる。しかし共重合させ る場合には、酸性物質と接触して着色する発色剤 成分が少くともまモル多以上含有されるように配 合することが好ましい。

リル酸 2 ーエチルヘキシル、アクリルアミドプロパンスルホン酸カルシュウム、プチルメタクリレート、アクリル酸イソプチル、ジピニルトルエン、エチルセロソルプアクリレート、メタアリルメタクリレート、ローシアノシンナモイロキシブチルメタクリレート、βーフエノキシエチルメタクリレート、トリエチレングリコールアリルエーテルアクリレートなどがあり、一種以上が遊ばれる。

これらの中でも、少くとも一種はアクリルエステル又はメタクリルエステルであることが好ましい。

これらについては米国特許 4 6 2 3 3 5 7 、同 3 7 9 9 9 / 3、同 3 8 7 4 9 4 7、今井 \* 機能性コーティング 日刊工業新聞社、などにも詳しい。

重合反応の手法としては、ラジカル重合、イオン重合、裕液重合、乳化重合、懸濁重合、丸どが好ましい。

さらに詳細には、たとえば本発明で好ましいラ ジカル重合は、ラジカル開始剤により開始するこ

その様な共真合の相手の一例をあげれば、アク リルアミド、セロソルブアクリレート、スチレン、 酢酸ピニル、塩化ピニリデン、ブタジエン、イソ プレン、メタクリル酸メチル、アクリロニトリル、 ピニルカルパソール、アクリル酸オクチル、アク リルアミドプロパンスルホン酸ナトリウム、イソ プチルメタクリレート、アクリル酸エチル、ジビ ニルベンゼン、ビニルジオキソラン、エピクロル ヒドリン、アリルメタクリレート、シンナモイロ キシエチルメタクリレート、ビニルベンソフェノ ン、エテレングリコールジアクリレート、ジエチ レングリコールジアクリレート、ジェチレングリ コールモノアクリレート、クロロメチルスチレン、 メタアクリルアミド、セロソルプアクリレート。 クロロステレン、メタクリル酸オレイル、メタア クリロニトリル、6ーシアノピニルカルパゾール、 トリエチレングリコール(メタ)アクリレート、 トリメチロールプロペンジ(メタ)アクリレート、 ペンタエリスリトールトリ(メタ)アクリレート、 βーフエニルウレイドエチルアクリレート、アク

とができる。通硫酸塩(一環元剤)、油性ないし水性のアゾ化合物、パーオキサイド、金属系触媒などを用いることができる。重合反応に際しては、不活性ガス雰囲気下で行うことが好ましく、加熱する場合には120°C以下、特に90°C以下が好ましい。

又、重合反応の際に、各種無色染料を共存させておき色相、発色効率を改良することも差し支えない。中でも、特に好ましいのは水系裕雄中でラジカル重合触媒により重合させたもの、その中でもラテンクス重合により得られる共重合体である。

電子受容性化合物の敬粒子状高分子化合物について述べる。

数粒子状とは3 μ以下、特に1.5 μ以下の粒 種をもつものをいう。中でも0.5 μ以下のもの が好ましい。

特に好ましいのは乳化分散された微粒子状高分子化合物の場合であり、たとえば(1)一旦高分子化合物を合成したのち、溶剤を用いて水中に乳化分散する方法 (2) 水系媒体中で乳化重合により乳化分散物を得る方法などが利用できる。

高分子化合物の合成は前述した如く、(a)付加重合性基をもつ電子受容性化合物を他の単量体と共重合させる方法 (b) 反応性基をもつ高分子化合物に電子受容性化合物を結合させる方法などがある。

(a)の方法に用いられる電子受容性基をもつ単量体としては、付加重合性基とフェノール性水酸基、カルボキシル基、スルホ基などをもつ化合物特にフェノール類、サリチル酸類又はこれらの金属化合物との併用あるいは金属塩がある。

付加重合性電子受容性化合物はたとえば次の合成方法により得られる。

最も簡便には、水酸基をもつビニル化合物を一 且スルホネートに導いたのち水酸基、アミノ基又 はカルボキシル基をもつ電子受容性化合物と反応

$$-$$
 CH<sub>2</sub>-, -CONHC<sub>2</sub>H<sub>4</sub>-,

-CONH 
$$CH_{2}^{-}$$
, -C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>-, -C<sub>3</sub>H<sub>6</sub>-,

 $-C_4H_8-$ ,  $-C_8H_8-$ ,  $-C_2H_4OC_2H_4-$ ,

 $-C_2H_4OCH_2OC_2H_4-$ ,  $-C_2H_4COC_2H_4-$ ,

-CO2C2H4OC2H4-, -C2H4SC2H4-,

+CH2CH2O+2C2H4-, -C2H4NAcC2H4-,

 $-CONHC_2H_4-$ ,  $-CO_2C_3H_6-$ ,  $-CO_2C_3H_5\alpha-$ ,

 $-C_3H_5(OH)O-, -C_3H_6OC_3H_6-,$ 

させるものである。

たとえばこの様な化合物は次の式で示される。

上式に於てR」は水素原子、アルキル基、2価のR2は炭素原子数16以下の基で飽和でも不飽和でも、エーテル結合、エステル結合、ウレタン結合、アミド結合などを有していてもよい。

R<sub>2</sub>の好ましい例は、一CnHzm-、一X-、 +CH<sub>2</sub>-CHX<del>)</del>n(CH<sub>2</sub>-CH<del>)</del>m、+CH<sub>2</sub>+nX+CH<sub>2</sub>+m、 R<sub>5</sub> R<sub>5</sub>

 $-X-C_nH_2m-$ 

などであり、R5はR3で説明した基たとえば、 水梨原子、ヒドロキシ基、アルキル菌、アシルオ キシ基、ハロゲン原子、アリール基などをXは取 素原子、磁黄原子、アリーレン基、アルケニレン 基、分肢アルキレン基、カルボニル基、一OCOOー、 アミド基、などから選ばれた基を、n、mはoな いし、4の整数を示す。たとえば、

などは特に好ましい具体例である。特に炭素原子 数1以下が合成上有利である。

R1の好ましい例は水素原子、メチル基である。 これら式[で示される化合物は前述の如くフェ ノール性水散基、又はカルポキシル基を有する化 合物との反応により付加重合性電子受容性化合物 に導くことができる。

フェノール性水散基又はカルボキシル基を有す る化合物はたとえば次式で示される。

$$R_3$$
 $R_5$ 
 $R_5$ 
 $R_2$ 
 $R_2$ 
 $R_2$ 

上式中、R3、R4は水素原子、ハロダン原子、 ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリール基、アル キル基、アリールオキシ基、チオアルコキシ基、 アルコキシカルポニル基、置換されていてもよい アミノ基、アシルオキシ基、シアノ基、ニトロ基、 アシル基、カルパモイル基、スルフアモイル基、 アラルキル基、カルポキシル基、スルホ基などか ら逃ばれる。R3、R4の少なくとも一方は水酸 基又はカルポキシル基を示す。

その様な化合物の具体例を示せば、次の通りで ある。

を与える。特に炭酸加里は反応性、後処理の容易 さ等の点で有利である。

しかも、との反応の際に極性帝剤が共存すると 好ましい結果を与える。

前述した付加重合性基をもつスルホン酸エステルは、付加重合性基を有するアルコールと芳香族スルホニルクロライド、好ましくはロートルエンスルホニルクロライドとの反応によつて好都合に合成される。一旦、芳香族スルホン酸エステルをとり出すことなく次の工程の反応に供することもできる。その場合にはアルカリとして、リチウム、ナトリウム又はカリウムの水酸化物、炭酸塩、アルコラートなどが有利であり、特に水酸化物の水溶液が有効である。

これらの塩基は反応により生ずるスルホン酸を 中和するに必要な量用いられる。好ましくはスル ホン酸エステルに対して0.5ないし1.5倍量 である。

複性溶剤としては、エーテル、カルポニル、ス ルホニル、ヒドロキシ、エステル、シアノ又はア メトキシ安息香酸、チオハイドロキノン、ベンゾ イルレゾルシノール、ドーカルボキシーューベン ゾトリアゾリルーフエノール、ヒドロキシメチル フエノール、フエノールスルホン酸、フエノール スルホンアミド、クレゾールフタレイン、ナフト ールスルホン酸、ヒドロキシスルホナフトエ酸、 フエノールフタレイン、ヒドロキシフタル酸、フ ルオレツセイン、などがその一例である。

クロロメチルスチレン、αークロローューメタ クリロキシエチルアセテートなども前述のスルホ ネートと同様な反応条件でフェノール性水酸基、 カルボキシル基をもつ電子受容性化合物と反応す る。

塩基としては有機塩基、無機塩基たとえばジメ チルアミノビリジン、ダブコ、ピリジン、ピラジン、トリエテルアミン、苛性加里、苛性ソーダ、 ナトリウムメチラート、炭酸加里、炭酸ソーダ、 水酸化リテウム、水酸化マグネシユウム、マグネ シア、などが利用できるが、中でも無機塩基、特 にナトリウム又はカリウムの誘導体が良好な結果

ミド等の親水性基を有する溶剤が好ましい。

たとえば、アセトン、メチルエチルケトン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、ブチロラクトン、Nーメチルモルホリン、ジメチルアセトアミド、アクリロニトリル、Nーメチルピロリドン、Nーアセチルモルホリン、ヘキサメチルホスホルアミド、スルホラン、シクロヘギサノン等が好ましく、特に水溶性の溶剤は後処理の簡単さの点から好ましい。

これらの溶剤は固型分機関が / 0 多以上、好ま しくは 2 0 多以上になるように用いられる。

又、少量の水を併用することも無機塩基、スルホン酸塩の溶解、着色物の創生防止の点から好ましい。 更に、不活性ガス雰囲気下に反応を行うことも、液の着色防止の点から好ましい手法である。

又、反応に際して、クラウンエーテル、相間移動触媒、重合防止剤を使用するととも差し支えない。

特に重合防止剤を0.00sないし0.1多程 度併用すると好ましい。 又、系の反応温度を / / 0 ° C 以下に制御する ことが好ましく、特に、スルホニル化反応の工程 を 7 0 ° C 以下で行い、エステル化反応の工程を 6 0 ° C 以上で行うことが望ましい。

又、通常の酸ハライドを用いる方法、エステル 交換による方法などを利用することもできる。

本発明の手法により得られる化合物としては例 えば次の化合物があげられる。 /) ステレンスル ホニルアミノサリチル酸 2) ピニルペンジルキシ サリチル酸亜鉛 4) ピニロキシエトキシサリチル酸亜鉛 4) ピニロキシエトキシサリテ をひ 3) ターメタクリロキシエトキシナリー ト 7) ターメタクリロキシエトキシーレンス ト 7) ターメタクリロキシエト・コンソルート ア 9) ヒドロキシステレンスルホート シネート 9) ヒドロキシステレンスルホート リーエテルアクリロキシステレンスルホート リーエテルアクリロキシステレンスルホート リースタクリロキシステレンスルホート リースタクリロキシステレンスルホート リースタクリルアミドロペンスルホン飯 13) タ

ロローダーヒドロキシ安息香酸ーターアクリロキシエチルアミド 30) ビニルベンジルオキシフタルイミド 31) ローヒドロキシフエニル酢酸ビニルベンジルエステル 32) 3,5ージタメタクリロキシエトキシベンゼンスルホン酸 33)3,5ージターメタクリロキシエテルなどやエステルなどやこれらの金属塩例えば亜鉛塩はとくに好ましい。

これらの電子受容性単量体の重合において更に / 種以上他のビニル又はビニリデン基を / 個又は 複数 個有する単量体と共重合させると好都合である。たとえば、単量体としては、前にも述べたが 付加重合性基をもつアミド、ハライド、エーテル、エステル又はアロマテイックスなどがあげられる。 これらについては既にのべた単量体と同様な条件 下で共重合させることができる。単官能単量体に ついては先に述べた。

多官能単盤体としてはたとえばポリアミン、ポ リオール、アミノアルコールなどとアリルハライ

ーメタクリロキシエトキシージヒドロキシベンゼ ン 14) アースチレンスルホニルアミノー 8 -メタクリロキシプロパンカルボン酸 13) ァー アクリロキシプロピルーαーヒドロキシエチルオ キシサリテル酸 16) βーヒドロキシエトキシ カルボニルフエノール 17) ターメタクリロキ シエテルー3,4ージヒドロキシシンナメート 18) 3,よジスチレンスルホン酸アミドフエノ ール 19) メタクリロキシエトキシフタル酸 20) メタクリル酸 21) メタクリロキシエト キシヒドロキシナフトエ酸 42) 3ーβーメタ クリロキシエトキシフエノール 23) ターメタ クリロキシエチルーローヒドロキシペンゾエート **24**) β' ーアクリロキシエチルーβレゾルシネ ート 23) βーメタクリロキシエチルオキシカ ルポニルヒドロキシ安息香酸 コ6) N,N-ジ 一月一メタアクリロキシエナルアミノサリチル酸 47) N.Nージβーメタアクリロキシエチルア ミノスルホニルサリテル酸、48) 没食子酸ータ ーメタクリロキシエチルエステル 29) 3ーク

ド、(メタ)アクリル酸クロライド又は(メタ) アクリル酸エステルとの反応によるものポリビニ ルベンゼンなどは好ましい化合物である。

たとえば、エチレングリコールジ(メタ) アクリレート、テトラエチレングリコールジ(メタ) アクリレート、トリメチロールプロパンジ(メタ) アクリレート、 月 (メタ) アクリルアミドエテル (メタ) アクリレート、 リルアミドへキサン、 ジピニルベンゼン、 ブタン ジオールジグリンジルエーテル、 ノ , 3 ー ジ ポリエチ・レングリコールポリ (メタ) アクリレート、 アリル (メタ) アクリレート、 などはその一例である。 これらは重合体中に 4 の重量系以下 行められる。 これらの効果については先にのべた。

前述した如き重合反応における、乳化方法、脱 気方法、反応温度制御、金属系触媒の取扱い方法、 重合反応終了後の後処理方法又得られた高分子化 合物の精製法などについては通常の重合反応を参 考にして操作すると好都合である。たとえば、一 般的な操作方法については、Sorensen 高分 子合成実験法。東京化学同人、1966に詳しい。

次に(b) 反応性基をもつ高分子化合物に電子受容性化合物を結合させ目的の高分子を得る方法について次に述べる。

反応性基をもつ高分子化合物を用いる方法は既 にいくつかの分野で検討されており、たとえば光 架橋性化合物を結合させる方法が良く知られてい る。そとで用いる素材を光架橋性化合物から電子 受容性化合物に代えるととにより、目的の電子受 容性化合物を得るととができる。

たとえば、米国特許2756/43、286/057、3257664、3329664、3560465、3635720、3696072、37373/9、3748/3/、3776737、38/7876、などに無水マレイン酸共重合体、酢酸ピニル共重合体酸化物、ヒドロキシエナル(メタ)アクリレート共重合体、クロロメチルスチレン共重合体、ジアセトンアクリルアミド

分散媒としては、一般に 0 , 2 ないし / 0 男程 度の濃度の水溶性高分子水溶液が用いられ、分散 はポールミル、サンドミル、模型サンドミルアト ライタ等を用いて行われる。

ところが、これらのボール、サンド又はフリント石(flint stone)などのメディア (Media)を用いる分散方法には大きな欠点が

あつた。

何故なら、分散微粒化していくためには、とれ らメディアとメディアの間隔を出来るだけ小さく する事が必須であり、負荷の増大、装置の巨大化、 ハンドリングの煩雑さ、処理時間の経過によるメ ディアの摩耗などが不可避となるからである。

たとえば、サンドミルを用いて微粒子化した電子 子受容性化合物分散液は次の如くして得られる。

微粒子のサンドを用いて、高速回転によりサンドとサンドおよび電子受容性化合物に衝撃を与えることにより微粒子状に分散した水分散酸が調製される。

従つて、分散液中には、サンド、電子受容性化

共重合体、グリシジル(メタ)アクリレート共重 合体などを用いた反応例が示されている。

本発明の(b)の方法に好都合な電子受容性化合物は脂肪族性水酸基又は およびアミノ基をもつ電子受容性化合物、酸ハライド基をもつ電子受容性化合物、酢性基たとえばフェノール性水酸基又はカルポキシル基の組合せ又はこれらの基を/個以上有する電子受容性化合物などがある。

とれらの一部については既に本発明者らが検討 し、特許出願中である。

一方、前述の乳化分散について述べる。従来無色染料及び電子受容性化合物を記録材料に適用する場合には微分散物として用いられる。

これは、発色反応に容与する素材の表面積を出来るだけ大きくし、無色染料と覚子受容物の接触の頻度、摂会を高め、配録材料を高感度化する為の重要な技術である。通常は、電子供与性無色染料かよび電子受容性化合物は分散媒中で / 0 μ以下、好ましくは 3 μ以下の粒径にまで粉砕分散して用いる。

合物、微粒化物やよびサンドの摩耗したものない しサンドのカケラなどが共存する。

これらの分散液から、目的物のみを得ようとするためには、特殊な分離操作が必要となり、工業的には採用しにくい。又、塗液中に、硬いサンドが混入することは非常に不都合である。ところが一方では、記録材料の素材の微粒子化は高感度化の技術として重要である。

本発明の手法では、この様にメディアを用いた 機械的な微分散工程を経ることなく、著るしく微 粒子化した分散液が容易に得られるのも大きな特 敬である。

乳化分散する方法については、(1)溶剤を用いて 数粒子状に乳化分散するもの、(2)付加重合性素材 を乳化重合せしめるもの、(3)ラテックスなどの乳 化分散した高分子中に溶解せしめるものなどがあ り、これらの手法それ自身は既に知られている。 (1)の溶剤を用いて微粒子状に乳化分散するものは、 水溶性溶剤に溶解させた電子受容性化合物を保護 コロイドの存在下、水中に添加し、激しい遺拌を 行つて乳化分散させるものであり、必要により少量の線水性溶剤を併用するとともできる。

水溶性溶剤としては、アルコール、エーテル、 ケトン、ニトリルなどの極性基をもつ沸点!±0 °C以下のものが好ましい。

棘水性溶剤としてはエステル、炭化水素、ハライドなどがある。

保護コロイド、界面活性剤についてはたとえば 次のものからえらばれる。

保護コロイドとしては、ポリピニルアルコール、カルボキン変性ポリピニルアルコール、ヒドロキシエチル又はプロピルセルロース、無水マレイン酸共産合体アルキルアミン塩、アクリルアミド共
重合体カルボキシル化デンプンなどがある。

界面活性剤としては、脂肪酸塩、高級アルコール硫酸エステル塩、アルキルベンゼンスルホン酸塩、アルキルナフタレンスルホン酸塩、ナフタレンスルホン酸ホルマリン縮合物、ジアルキルスルホとはく酸塩、アルキルフオスフェート塩、ポリオキシエチレンサルフエート塩等のごとを除イオ

水酸基などを有しており、ラジカル重合を抑制すると考えられるにも拘ず乳化重合できること、 乳化重合、Latex重合により、模集すること なく、通常の攪拌機を用いた乳化重合によつても、 / µ以下の粒径の重合体を与えることは驚くべき ことである。

付加重合性基をもつ電子受容性化合物とコモノマーとを界面活性剤、保護コロイドの存在下、ラジカル重合触媒を用いてpH//以下好ましくはpHタ.よ以下で重合させることが肝要である。

p H が / / を超えると、電子受容性化合物の水 溶性が急激に増大し、乳化物が不安定となる。

又、界面活性剤、保護コロイドは/0<sup>-5</sup>wt 男(対 単量体重量)、好ましくは/0<sup>-8</sup>wt男 以上共存しないと、得られた乳化液の経時安定性 が充分でない。

又、乳化重合にあたつては、電子受容性化合物 をよwt多以上溶解する単量体および又は溶剤を 使用することが好ましい。

共重合反応にあたつては、固型分浸度はJW1%

ン性界面活性剤;ポリオキシエチレンアルキルフェノールーテル、ポリオキシエチレンアルキルフェノールエーテル、ソルピタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンアシルエステル等のごとき非イオン性界面活性剤;アルキルアミン塩、銀アンモラム塩、ポリオキシエチレンアルキルアミン等のごとき陽イオン性界面活性剤;あるいはポリピニルアルコール等のごとき水溶性ポリマー類の/種または2種以上を単独でまたは混合して使用でき、これらの中で特にHIB/の以上の非イオン性界面活性剤がきわだつた安定性を持つエマルジョンをもたらす点において最も適している。

これらの界面活性剤は、無色染料及び又は電子 受容性化合物に対し一般に 0 · 0 / 重量多から 2 0 重量多の範囲、特に好ましくは 0 · 0 s 重量多 から 1 0 重量多の範囲で使用される。

(2)の付加重合性素材を乳化重合、ラテックス重合せしめる方法について次に述べる。

付加重合性電子受容性化合物が、フェノール性

以上が好ましい。

先に述べた水溶性溶剤は、乳化重合に際しても 有効である。

(メタ)アクリル酸エステル結合を有する付加 重合性電子受容性化合物は、アクリル酸アミド型 結合を有する高結晶性で難溶解性の単量体に比し て、乳化分散しやすく、ハンドリングが著るしく 容易であり、凝集しにくい特徴をもつ。

少量のアクリル酸又はメタクリル酸を併用する ととも分散安定性の向上に有効である。

又、前述した如く、共重合反応時又は記録材料 用分散液調製時に、各種の電子受容性化合物を併 用することもできる。

そのような電子受容性化合物としては、通常の 公知の化合物たとえばフェノール誘導体、サリチ ル酸誘導体、芳香族カルボン酸の金属塩、酸性白 土などがある。

たとえば 4 ーターシャリープチルフェノール、 4 ーフエニルフエノール、 2 , 2 ーピス ( 4 ーヒ ドロキシフエニル) プロパン ( ピスフエノール A ) 、

Ψ , Ψ <sup>1</sup> ーイソプロピリデンビス ( ユーメチルフ エノール)、ノ,ノーピスー(3ークロロー4ー ヒドロキシフエニル) シクロヘキサン、1.1-ピス(ヨークロローチーヒドロキシフェニル)ー ューエチルプタン、4,41 ーセカンダリーイソ オクチリデンジフエノール、4ーオクチルフエノ ール、4.4′ーsecーブチリデンジフェノー ル、4ークロロフエニルフエノール、4,4! ー イソペンチリデンジフエノール、4,41 ーメチ ルシクロヘキシリデンジフエノール、4.41 -ジヒドロキシジフエニルサルフアイド、ピスー4! ーヒドロキシクミルベンゼン、4,41ーテオビ ス(6ープチルーヨーメチルフェノール)、4。 ψ<sup>1</sup> ージヒドロキシジフエニルスルフオン、ヒド ロキノンモノベンジルエーテル、4ーヒドロキシ ベンゾフエノン、4,4ージヒドロキシベンゾフ エノン、ピニルベンジルオキシカルボニルフエノ ール、2.2′.4,4′ーテトラヒドロキシベ ンゾフエノン、4ーヒドロキシフタル酸ジメチル、 4ーヒドロキシ安息香酸メチル、1,4,4!—

ヒドロキシーもーメチル安息香酸ペンジルエステ ル、ビスーチーヒドロキシフエニル酢酸アリル、 ジトリルチオウレア、4,41 ージアセチルジフ エニルテオウレア、ミーフエニルサリテル酸、s ー p ー α ーメチルペンジルーα ーメチルペンジル サリチル酸、メーローメトキシフエノキシエチル オキシサリテル酸、メーフエノキシエトキシサリ チル酸、Ι-ρーペンジルーαーメチルペンジル サリチル酸、3ーキシリルーよー (α,αージメ テルベンジル) サリチル酸、3,1-ジー(α-メチルペンジル)サリチル酸、ユーヒドロキシー ノーαーエチルペンジルー3ーナフトエ酸、3。 オージーシクロペンタジエニルサリチル酸、pー ヒドロキシ安息香酸ターフェノキシブチルエステ ル、pーヒドロキシ安息香酸&一フェノキシブテ ルエステル、よ,4,6一トリーヒドロキシ安息 香取βーpープトキシフエノキシエテルエステル、 ローヒドロキシ安息香酸βーフエノキシエトキシ エチルエステル、pーヒドロキシ安息香酸ーβー ρーブトキシフエノキシイソプロピルエステル、

トリヒドロキシジフエニルスルホン、1,メービ スーヮーヒドロキシフエニルペンタン、ピスフェ ノールSモノイソプロピルエーテル、4ーヒドロ キシ安息香酸 p ープナルペンジルエステル、4ー ヒドロキシ安息香酸フエニルプロピル、4ーヒド ロキシ安息香酸フエネチル、4ーヒドロキシ安息 香酸-p-フルオロペンジル、4-ヒドロキシ安 息香酸一D一メトキシペンジル、4ーヒドロキシ 安息香酸ペンジルエステル、4ーヒドロキシー21 **4′ージメチルジフエニルスルホン、βーフエネ** チルオルセリネート、シンナミルオルセリネート、 オルセリン酸ーロークロロフエノキシエチルエス テル、ローエチルフエノキシエチルオルセリネー ト、 0 ーフエニルフエノキシエチルオリセリネー ト、2,4ージヒドロキシ安息香酸ーβー31ー t ープテルー 4 <sup>1</sup> ーヒドロキシフェノキシエチル エステル、役食子酸ステアリル、役食子酸は一エ チルヘキシルアミド、4-N-ペンジルスルファ モイルフエノール、a,4ージヒドロキシ安息香 酸一ダーフエノキシエテルエステル、a,4-ジ

4・4ージヒドロキシ安息香酸−β−p−メトキ シフエノキシエトキシエテルエステル、チオジエ タノールジーβーレゾルシネートオルモリン酸フ エノキシブチルエーテル、βーレゾルシン酸ーp ーメトキシフエノキシエチルエーテル、オルセリ ン酸ターローメトキシフエノキシエトキシエチル エーテル、オルセリン酸βーローメトキシフェノ キシエーテル、オルセリン酸一月一gーメトキシ フエノキシプロピルエステル、βーレゾルシン酸 フエノキシエチルエーテル、Bーレゾルシン酸8 ーローメトキシフエノキシブチルエステル、フェ ニルフエノールーホルマリン樹脂、などのフェノ ール類の如き有機顕色剤さらにはこれら有機顕色 剤と例えば亜鉛、マグネシウム、アルミニウム、 カルシウム、などの多価金属塩の酸性白土、活性 白土、アタペルガイト、珪酸アルミニウム、珪酸 マグネシウム、ロダン亜鉛、その錯体、塩化亜鉛、 などの無機顕色剤がある。

又は次式で示される錯塩。

(R)<sub>2</sub> Zn(A)<sub>2</sub>

上式中Rはヘテロ原子を介して亜鉛イオンと結合して錯体を形成している単座又は多座の無色有機配位子を、AはSCN、α又は、電子吸引性基を有する安息香酸アニオンを表わす。

Rで表わされる無色有機配位子のうち、ピリジ ン、イミダソール、キノリン、ペンソチアソール、 ペンソイミダゾールまたはアンチピリン配位子が '好ましく、とれらはアルキル基、シアノ基、アル コキシ基、アリール基、置換アミノ基などで置換 されていてもよい。又ピス体も好きしい。これら の有機配位子の中でも炭素原子数6以上好ましく は10以上が疎水性と油溶性向上の点で有利であ る。たとえばロダン亜鉛のユーベンジルイミダゾ ール錯体、ペンゾイミダゾール錯体、4,3ージ メチルーノーヮーエチルフエニルー3ーピラゾリ ンーまーオン錯体、ノーフエニルーはーメチルー 3ーペンジルー3ーピラゾリンー5ーオン錯体。 / ーフエニルーユーメチルー3ー(ユーエチルヘ キシル)ーヨーピラゾリンーよーオン鉛体、ノー フエニルースーメチルー3ーイソプロピルー3ー

このような種々の手段による本発明の電子受容性化合物重合体はフェノール性水酸基などの生理活性基、皮膚刺激性基(たとえばフェノール類、クレゾール類のそれについては既に良く知られている)をもつにも拘らず、重合体化しているために、その特性が考るしく低減している事も実に予想外のことである。

乳化分散した電子受容性化合物重合体は、無色 染料と接触して監牢性の高い発色体を与える。

従つて、感熱紙、感圧紙、感光感圧紙、逸電配 録紙あるいは熱転写紙など種々の配録材料に応用 できる有用な乳化分散液である。

感熱紙に用いる場合には、たとえば乳化重合法により数粒子状に重合した電子受容性化合物が無色染料とパインダーと共に支持体上に強設され、 配像材料を形成する。

使用される無色染料と電子受容性化合物重合体 の比は、重量比で!: / 0から / : 0 . / の間が 好ましく、さらには / : 3 から 2 : 3 の間が特に 好ましい。その際更に芳香族エーテル化合物たと ピランリンーsーオン錯体、/ーフエニルー』, 3ージベンジルーピランリンーsーオン錯体、/ ーフエニルーューベンジルーヨーメチルーピラン リンーsーオン錯体、メチレンピスアンチピリン 錯体、ラウリルイミダンール錯体、答があげられる。

これらは 2 程以上用いてもよい。更にステナリン酸鉄、ナフテン酸コバルト、ニッケルパーオキサイド、硝安などの無機顕色剤、シュウ酸、マレイン酸、酒石酸、クエン酸、コハク酸、ステナリン酸などの脂肪族カルボン酸、安息香酸、パラターシャリプチル安息香酸、フタル酸、役食子酸、などの一種以上と併用することもできる。

これらの電子受容性化合物の中でも、ビスフェ ノール類、サリテル酸誘導体金属塩特に亜鉛塩お よび又はロダン亜鉛錯体から選ばれた化合物の併 用が本発明において特に有用である。

これらについては英国特許1018793、2 166882、2165953、2162650、 2156535、2154014などに詳しい。

えば特開昭はよーよフタより、同はよーよフロタ 4、英国特許 4 / 6 よりょうに開示されている芳 香族のアルキル又は置換アルキルエーテルを併用 してもよい。その様なエーテル化合物の例として はフエノキシエチルピフエニルエーテル、フェネ チルピフエニル、ペンジルオキシナフタレン、ベ ンジルピフエニル、ジーmートリルオキシエタン、  $\beta$  — フェノキシエトキシアニソール、ノーフェノ **キシーユーDーエチルフエノキシエタン、ビスー**  $\beta - (p-y + + y) + y + y) + x + y + y$ ノートリルオキシーユーローメテルフェノキシエ **タン、1,4ージフエノキシエタン、1,4ージ** フエノキシブタン、ビスーβー(pーメトキシフ エノキジ) エチルエーテル、ノーフェノキシー2 ーロークロロフエノキシエタン、1ー41 ーメチ ルフェノキシーユー4" ーフルオロフエノキシエ タン、ノーフエノキシーユーローメトキシフエニ ルチオエーテル、ノ,ユーピスーヮーメトキシフ エニルチオエタン、ノートリルオキシーユーpー メトキシフエニルチオエタン、ヒドロキシナフト

とのようにして得られた塗液には、さらに、種々の要求を消すために添加剤が加えられる。

添加剤の例としては配録時の記録へッドの汚れ を防止するために、パインダー中に無機類料、ポ リウレアフイラー等の吸油性物質を分散させてお くことが行われ、さらにヘッドに対する離型性を

金属石ケンとしては、高級脂肪酸多価金属塩、 即ち、ステアリン酸亜鉛、ステアリン酸アルミニ ウム、ステアリン酸カルシウム、オレイン酸亜鉛 等があげられる。

ヒンダードフエノール類としてはフエノール性 水酸基の隣接位に bulky 水基を少くとも!個有 する化合物たとえば、ポリプテル化ピスフエノー ルA、!,!,3ートリスー3ー t ープテルー 4 ーヒドロキシー 6 ーメテルフエニルブタンなどが あげられる。

これらは、パインダー中に分散して急布される。パインダーとしては水溶性のものが一般的であり、ポリピニルアルコール、ヒドロキシエチルセルロース、エピクロルヒドリン変性ポリアミド、エテレンー無水マレイン酸共産合体、スチレンー無水マレイン酸共産合体、イソブチレンー無水マレイン酸共産合体、ポリアクリル酸、ポリアクリル酸アミド、デンプン誘導体、カゼイン、ゼラチン等があげられる。またこれら

高めるために脂肪酸、金属石ケンなどが添加される。従つて一般には、発色に直接寄与する無色染料、電子受容性化合物の他に、颜料、ワックス、帯電防止剤、架外線吸収剤、消泡剤、導電剤、整 光染料、界面活性剤などの添加剤が支持体上に塗 布され、記録材料が構成されることになる。

具体的には、類科としてのカオリン、焼成カオリン、タルク、酸化亜鉛、非晶質シリカ、炭酸カルシウム、水酸化アルミニウム、酸化マグネシウム、酸化テタン、アルミナ、炭酸パリウム、硫酸パリウム、マイカ、マイクロパルーン、尿素ーホルマリンフィラー、ポリエチレンパーティクル、セルロースフィラー等粒径の・/ ないし/ s 4 のものから選ばれる。

ワックス類としては、パラフインワックス、カルボキシ変性パラフインワックス、カルナウパロウワックス、マイクロクリスタリンワックス、ポリエテレンワックスの他、高級脂肪酸エステル等があげられる。

のパインダーに耐水性を付与する目的で耐水化剤 (グル化剤、架桶剤)を加えたり、疎水性ポリマ ーのエマルジョン、具体的には、ステレンーブタ ジエンゴムラテツクス、アクリル樹脂エマルジョ ン等を加えることもできる。

強布層要面に、耐寒品性、耐スクラッチ性を持たせるために、高分子化合物からなる層を設けるととが好ましい。その時、無機鉄料、ゲル化剤と併用して0.2~10 A程度、好ましくは2~5 A程度の層とすることが望ましい。そのような材料としては、既に検討されておりたとえば次の如き高分子化合物がある。

ポリピニルアルコール、ヒドロキシエチルデン プンあるいはエポキシ変性ポリアクリルアミドア セトアセチル変性ポリピニルアルコール、ポリウ レタン、ケイ素変性ポリピニルアルコール、ポリ ヒドロキシエチル(メタ)アクリレート変性物、 アセトアセチル変性ポリヒドロキシエチル(メタ) アクリレートープチルメタクリレート共重合物、 ポリアクリル酸クリオキザール変性物、カゼイン、 ポリビニルピロリドン、スチレンーブタジエンラテックス、ポリビニルアルコール/アクリルアミド/アクリロニトリル共重合物、カルボキシメチルセルローズグリオキザール変性物、ヒドロキシエチルセルロースアセトアセチル変性物など。

たとえば水形に高分子ー架機利の例としてボリビニルアルーのではメチャ変性PVA
ンプロイダルシリカ、アセチル変性PVA
ンプリオキザール変性物/コロイダルシリカ、カオリアクリルでは物/コロイダルシリカのアというのではない。カートで変性がリニルアルカルメテールとテル変サックス/クスがリングを変けるが、チャックスクスが、カールを変けるが、カートを対して、カールをラミネート又はアクス・スロールのではアングをといるの手法によりの・1ないして、1ないの手法によりのでは、カールをラミネートとはアングをといるの手法によりの・1ないして、1ないのでは、カールをでは、カールをでは、カートをではアングをというではアングをというではアールとの手法によりの・1ないの例とはアールとではアールをファングをというではアールとの例とはアールとではアールとではアールとではアールとではアールをではアールをできるというではアールとではアールとではアールとではアールとではアールとでであるいし、1ないの例とはアールとでであるいし、1ないの例とはアールとではアールをではアールを使用しているではアールを使用している。アールを使用している。アールを使用している。アールを使用しているではアースを使用している。アールを使用しているでは、アールを使用している。アールのでは、アールの

00 4 5 7、同 2 8 0 0 4 5 8 化記載された親水性コロイドゾルのコアセルベーションを利用した方法、英国特許 8 6 7 7 9 7、同 9 5 0 4 4 3、同 9 8 9 2 6 4、同 / 0 9 / 0 7 6 などに記載された界面重合法あるいは米国特許 3 / 0 3 4 0 4 化記載された手法、などがある。

一般には、無色染料を単独又は混合して、溶媒 (アルキル化ナフタレン、アルキル化ジフエニル、 アルキル化ジフエニルメタン、アルキル化ターフ エニル、塩素化パラフインなどの合成油:木綿油、 ヒマシ油などの植物油:動物油:鉱物油或いはこ れらの混合物など)に溶解し、これをマイクロカ プセル中に含有させた後、紙、上質紙、プラスチ ックシート、樹脂コーテッド紙などの透明又は不 透明の平滑な支持体に塗布することにより発色剤 シートを 5 る。

また電子受容性化合物を単独又は混合してあるいは他の電子受容性化合物と共に、ステレンプタジエンラテックス、ポリピニールアルコールの如 きパインダー中に分散させ、後述する顔料ととも 庭設けるとともできる。

強液は原紙、上質紙、透明プラスチックフィルム、ラミネート紙、アート紙、アルミ箔又は合成紙好ましくは中性紙上に塗布される。透明プラスチックフィルムを用いる場合には30~150 μ程度のものが好ましく、特に2軸延伸熱固定したポリエチレンテレフタレートがハンドリング、透明性の上ですぐれている。

一般に逸布益は、固形分として  $2\sim 10$  g  $/ m^2$  程度用いられる。

感圧紙に用いる場合には、米国等許2505470、同2505471、同2505489、同2548366、同2712507、同2730456、同2730457、同3103404、同3418240、同4010038などの先行符許などに記載されているように種々の形態をとりうる。最も一般的には無色染料および電子受容性化合物を別々に含有する少なくとも一対のシートから成るものである。

カプセルの製造方法については、米国特許28

に紙、プラスチックシート、樹脂コーテッド紙などの支持体に強布することにより顕色剤シートを得る。無色染料および電子受容性化合物の使用量は所望の強布厚、感圧複写紙の形態、カプセルの製法、その他の条件によるのでその条件に応じて適宜選べばよい。

通電感無紙は例えば特別昭 4 9 - 1 / 3 4 4 4 、 同 3 0 - 4 8 9 3 0 などに配載の方法によつて製造される。一般に、導電物質、本発明の無色染料 かよび電子受容性化合物をパインターと共に分散 した強液を紙などの支持体に適布するか、支持体に導電物質を適布して導電層を形成し、その上に無色染料、電子受容性物質かよびパインダーを分散した強液を適布することによつて通電感熱紙は 製造される。なか、先に述べた熱可避性物質を併用して、感度を向上させることもできる。

感光感圧紙は例えば特開昭はフーノフタよるもなどに配載の方法によつて製造される。一般に、 沃臭化銀、臭化銀、ベヘン酸銀、ミヒラーズケトン、ペンゾイン誘導体、ペンゾフェノン誘導体な どの光重合開始剤と多官能モノマーたとえばポリアリル化物、ポリ(メタ)アクリレート、ポリ(メタ)アクリレート、ポリ(メタ)アクリルアミドなどの架橋剤が無色染料かよび場合により溶剤と共にポリエーテルウレタン、ポリウレアなどの合成樹脂魅カプセル中に對入される。像露光されたのち未露光部の無色染料を利用し類色剤と接触させて着色させるものであり、本発明者らにより開発されている。

支持体に塗布するに際しては、PVA又はラテックスの如きバインダー、 数粒子の如き保護剤などが用いられる。又、 従来より記録系に用いられる彼々の添加剤、バインダー、 酸化防止剤、スマッジ防止剤、 界面活性剤又は塗布方法、 使用方法、 ではよく知られており、 米国特許 2 3 4 2 3 4 7 、 時間 3 6 2 5 7 3 6 、 英国特許 1 2 3 2 3 4 7 、 時間 5 0 - 4 4 0 / 2 、 同 5 0 - 5 0 / / 2 、 同 5 0 - / 2 7 / 8 、 同 3 6 3 5 3 、 同 3 8 4 6 3 3 / などに開示があり、それらの手法も利用できる。

たとえば重布は記録層も保護層も、エアナイフ、

どに記載されている種々の煎様をとりうる。ある いは記録に先立つて、予熱、調理あるいは歯布紙 の延伸などの操作を加えることもできる。

## (発明の実施例)

以下に実施例を示すが、本発明は、との実施例 のみに限定されるものではない。

#### 実施例/

三つロフラスコに、温度計、攪拌棒、冷却器盤 条導入管むよび尚下ロートをつけ、 2 多ポリビニ ルアルコール 2 5 0 配を加えた。

ューエチルヘキシルアクリレート3g、ューメ タクリロキシエチルーターレゾルシネート3g、 ブチレングリコールジメタクリレートの、の2g をエタノール3の៧とアセトニトリル1の単に格 パー、ロール、プレード、カーテンなどの手法に より、選時ないし何時に行われる。

保護層により、記録時のステイッキングや熱へ ッドへのカス付着あるいはプリードなどを防止で きる利点もある。

従つて、堅牢性の高い画像を与える本発明の記録材料は保存性、安定性、改ざん防止性を要求される用途に好適である。

たとえば、自動券売機用記録材料、回数券、定期券、POS用ラベル用紙、磁気券紙、などに框 めて有効である。

ラベルシートの場合には、記録層の反対の面に 接着剤層を介して剝離台紙を貼りつければよく、 磁気券紙の場合には、強磁性体と結着剤とからな る磁気記録層を設ければよい。

記録材料のハンドリング、形態などについては 感熱紙、感圧紙、感光感圧紙の分野で知られてい る。それら、たとえばOLSュュュミョミ / 、 同 ュノノのミュ 4 、 特公昭 5 2 - 2 0 / 4 2 、 特開 昭 5 7 - 1 7 9 8 3 6 、 同 6 0 - 1 2 3 5 5 6 な

解した液を、激しい提拌下、選案ガスを通じなが ら徐々に添加し乳化した。固型分に対し/wt% になるように過硫酸アンモニュウムを添加し、? の °C ~ ? よ °C に 6 時間保持した。

重合反応中に殆んどの密媒は系外に除去された。 こうして重合性電子受容性化合物と単量体の乳 化共重合体分散液が得られた。

粒子径はよるエルであつた。

これを乳化分散液(A)という。

一方、3-(4-ジェチルアミノー2-β-メ タクリルオキシエトキシフエニル) -3-(1-エチルー2-メチルインドールー3-イル) フタ リドの・5 g、クリスタルヴアイオレットラクト ンの・5 gを3・5 気ポリピニルアルコール (ケ ン化度99 %、重合度1000) 水器液2 ± gと ともにサンドミルを用いて平均粒径2 μに分散した。

とれを分散液(B)という。

β — p — メトキシフエノキシエチルオキシサリ チル酸 ε g、酸化亜鉛 / 0 g および / ーフエノキ シーユーp - エチルフエノキシエタン / 3 gかよび / ・ / ・3 ートリスー 2 ' ーメテルー 4 ' ーヒドロキシー 5 ' ー 1 ープチルフエニルブタン 0 ・ / gを 5 易ポリビニルアルコール水溶液 6 0 gとともに一昼夜分散した。

とれを分散液(C)という。

乳化分散液(A)、(B)、(C)が固型分比で1.5:1:0.5になるようによく混合した。 更にジョージアカオリン15g、微粒子シリカ6gを添加してよく分散させ、さらにパラフインワックスエマルジョン50多分散液(中京油脂セロゾール+428)4gの混合液を固型分で3.5になるように加えて塗液とした。

#### 実施例2

実施例!の重合体の合成に用いたユーエチルへ キシルアクリレートをイソプチルメタクリレート に代え、過硫酸アンモニュウムを過硫酸カリウム に代えた他は同様にして重合体分散液を得た。

無色染料分散液は次の如くして調製した。

ューアニリノーョーメチルーも一Nーエチルー Nープロピルアミノフルオランュョ、ューアニリ ノーョークロローもージエチルアミノフルオラン ュョのそれぞれをヨ・よるポリピニルアルコール (ケン価度99分、重合度1000)水溶液ユョ まとともにサンドミルを用いて平均粒径ユョに分 散した。これらを固型分比でユ:1になるように 充分混合し、分散液(C)を実施例1と同様に添 加した。

塗液は中性紙上に炭酸カルシュウムを塗設した 上質紙上に6g/m²になるように塗布し、更に、 保護層を設け実施例/と同様に乾燥した。

実施例 / の手法に従つて発色させたところ鮮明 な黒色画像を与え、反射機度は 0 . 9 s 以上であ 10分ポリビニルアルコール水溶液 200部、ポリアクリル酸のグリオキザール変性体(アクリル酸とグリオキザールのモル比!/2)の20分水溶液10部、ポリアクリルアミドのエピクロルヒドリン変性体(カイメン 357 H)の12分水溶液10部、微細炭酸カルシウム30部、水6002を用いてボールミルで微分散した液。

## 。 表面保護層分散液(F)

ポリピニルアルコールアセトアセチル変性物 (日本合成化学、ゴーセハイマーZー300)/ 0多水溶液/000部、炭酸カルシウム(ブリリアント/3)230部を水300型と微分散した液。

いずれの歯布紙ともに、ファクシミリにより、 加熱エネルギー3 5 mJ/m² で加熱発色させ発 色濃度を求めたところ、マクペス反射濃度計で 0 . 9を示した。

得られた記録材料は生保存中のカプリがなく、 経時安定性がすぐれていた。一方、得られた発色 面像は鮮明で驱品に対し良好な耐性を示した。

つた。

との黒色像は鮮明で、油脂や日光にあてても変 色あるいは退色が著るしくすぐれていた。

#### 実施例3

実施例2の逸液の、ジョージアカオリンを 1/20 にし、支持体として下塗り透明ポリエチレンテレフタレートフォμ品を用いた他は同様にして画像を待た。

得られた面像はオーバーヘッド用原稿として有効であった。

### 実施例 4

かきまぜ機温度計をつけた三つロフラスコによ まの配の水を入れ、これにブテルアクリレートま ま、まー(サージエチルアミノーユーβーメタク リロキシエトキシフエニル)ーまー(ノーオクチ ルーユーメテルインドールーまーイル)フタリド ままをエタノールサよ配に溶解した液を添加し乳 化分散した。乳化剤としては!まのメチルオイル タウレートを用いた。これに、翌素ガスを導入し ながら、微しい損拌下に!wt多のラジカル重合 開始剤KzSzOsを添加し、65~20°CK4時間保持した。重合反応中にエタノールは系外に除去された。

こうして、重合性無色染料と単量体の乳化共重 合体分散液が得られた。なお粒子径は8/mgで あつた。

これを乳化液(D)とする。

放圧下に機縮し、固型分機度を / 0 w t % とし、た。

これに乳化分散液(A)を固型分比が/:/。 7になるようによく混合した。

ついで、合成炭酸カルシュウム、非晶質シリカ およびステアリン酸亜鉛がそれぞれ固型分で / . 5 部 0 . 5 部および 0 . 3 部になるように添加し よくかきまぜた。

この液を、中性紙上に $6g/m^2$  になるように 数細以酸カルシュウムが適布された平滑面に5g $/m^2$  になるように連布した。

実施例!と同様にファクシミリにより加熱発色 させたところ鮮明な青色像を与えた。

## 奥施例』

実施例4の電子受容性共重合体組成をユーエチルへキシルアクリレート3g、アクリル酸1g、ユーメタクリロキシエチルーβーレゾルシネート3g、レゾルシン酸ーβーメタクリロキシエチルエーテル2g、ジビニルベンゼン0.01gとした他は同様にして塗布紙を得、実施例1と同様に発色画像を得た。

実施例4で得たより、より鮮明な育色画像であり、耐性もすぐれていた。

特許出顧人 富士写真フイルム株式会社